(11) EP 2 083 007 A1

(12) EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:

29.07.2009 Patentblatt 2009/31

(21) Anmeldenummer: 09157299.0

(22) Anmeldetag: 29.10.2004

(51) Int Cl.:

C07D 451/10 (2006.01) A61P 11/00 (2006.01) A61K 31/46 (2006.01)

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR HU IE IT LI LU MC NL PL PT RO SE SI SK TR

(30) Priorität: 03.11.2003 EP 03025076

(62) Dokumentnummer(n) der früheren Anmeldung(en) nach Art. 76 EPÜ:

04791030.2 / 1 682 543

(71) Anmelder:

BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMRH

55216 Ingelheim am Rhein (DE)

Benannte Vertragsstaaten:

AT BE BG CH CY CZ DK EE ES FI FR GB GR HU
IE IT LI LU MC NL PL PT RO SE SI SK TR

 Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG 55216 Ingelheim am Rhein (DE)

Benannte Vertragsstaaten:

DE

(72) Erfinder:

 Banholzer, Rolf 70597 Stuttgart (DE)

 Sieger, Peter 88441 Mittelbiberach (DE)

 Pfrengle, Waldemar 88400 Biberach (DE)

(74) Vertreter: Hammann, Heinz et al c/o Boehringer Ingelheim GmbH, CD Patents 55216 Ingelheim am Rhein (DE)

Bemerkungen:

Diese Anmeldung ist am 03-04-2009 als Teilanmeldung zu der unter INID-Code 62 erwähnten Anmeldung eingereicht worden.

(54) Tiotropiumsalze, Verfahren zu deren Herstellung sowie diese enthaltende Arzneimittelformulierungen

(57) Die Erfindung betrifft neue Tiotropiumsalze, Verfahren zu deren Herstellung, diese enthaltende Arzneimittelformulierungen sowie deren Verwendung zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von

Atemwegserkrankungen, insbesondere zur Behandlung von COPD (chronic obstructive pulmonary disease = chronisch obstruktive Lungenerkrankung) und Asthma.

EP 2 083 007 A1

Beschreibung

15

20

25

30

35

40

45

[0001] Die Erfindung betrifft neue Tiotropiumsalze, Verfahren zu deren Herstellung, diese enthaltende Arzneimittelformulierungen sowie deren Verwendung zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Atemwegserkrankungen, insbesondere zur Behandlung von COPD (chronic obstructive pulmonary disease = chronisch obstruktive Lungenerkrankung) und Asthma.

Hintergrund der Erfindung

10 **[0002]** Tiotropiumbromid ist aus der Europäischen Patentanmeldung EP 418 716 A1 bekannt und weist die folgende chemische Struktur auf:

[0003] Tiotropiumbromid stellt ein hoch wirksames Anticholinergikum mit lang anhaltender Wirkdauer dar, welches zur Therapie von Atemwegserkrankungen, insbesondere von COPD (chronic obstructive pulmonary disease = chronisch obstruktive Lungenerkrankung) und Asthma Verwendung finden kann. Unter der Bezeichnung Tiotropium ist das freie Ammoniumkation zu verstehen.

[0004] Andere Salze des Tiotropiums als das Bromid wurden im Stand der Technik bisher noch nicht explizit beschrieben. Über die in EP 418 716 beschriebene Methodik (vgl. Schema 1) sollten die Halogenide sowie die Alkyl- und Arylsulfonate des Tiotropiums in analoger Art und Weise ebenfalls zugänglich sein. Weitere Salze des Tiotropiums sind mittels dieser Methodik allerdings nicht darstellbar.

[0005] Es ist Aufgabe der vorliegenden Erfindung, neue Tiotropiumsalze sowie ein alternatives Syntheseverfahren zu deren Darstellung bereitzustellen, welches die Synthese neuer Tiotropiumsalze mittels einer einfachen, universell anwendbaren und schonenden Methodik erlaubt.

Detaillierte Beschreibung der Erfindung

[0006] Die eingangs genannte Aufgabe wird durch das nachstehend beschriebene, erfindungsgemäße Verfahren gelöst.

[0007] Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung neuer Tiotropiumsalze der Formel 1

50

worin X- ein Anion bedeutet,

dadurch gekennzeichnet, dass ein Tiotropiumsalz der Formel 2

worin

5

10

15

30

35

40

45

50

55

20 Y- ein von X- verschiedenes Anion ausgewählt aus der Gruppe der Halogenide bedeutet,

mit einem Salz AgX, in dem X die vorstehend genannten Bedeutungen haben kann, in einem geeigneten Lösemittel umgesetzt wird.

[0008] Im erfindungsgemäßen Verfahren werden als Quelle für die Anionen X- Silbersalze AgX eingesetzt. Prinzipiell ist das Verfahren zur Herstellung all der Verbindungen der Formel <u>1</u> geeignet, deren Anion X- mit Silber lösliche Silbersalze bildet.

[0009] Das erfindungsgemäße Verfahren wird bevorzugt in einem polaren Lösemittel ausgeführt. Besonders bevorzugt gelangen solche Lösemittel zur Anwendung, in denen die Silbersalze AgX löslich, die entstehenden Silbersalze AgY dagegen unlöslich sind. Bevorzugte Lösemittel sind aprotische polare Lösemittel ausgewählt aus der Gruppe der Amide, wie beispielsweise Dimethylformamid und N-Methyl-pyrrolidinon, der Ether, wie beispielsweise Tetrahydrofuran, Dioxan, Dimethylether und der Nitrile, wie beispielsweise Acetonitril. Besonders bevorzugt gelangen als Lösemittel Dimethylformamid, N-Methyl-pyrrolidinon, Tetrahydrofuran, Dioxan, Dimethylether oder Acetonitril zur Anwendung, wobei Acetonitril erfindungsgemäß besonders bevorzugt sind.

[0010] Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens sind, bezogen auf eingesetzte Ausgangsverbindung <u>2</u>, stöchiometrische Mengen des Silbersalzes AgX erforderlich. Gegebenenfalls kann das Silbersalz aber auch im Überschuß (beispielsweise 1,1 Äquivalente bezogen auf <u>2</u>) eingesetzt werden.

[0011] Die erfindungsgemäße Umsetzung erfolgt bevorzugt durch Aufnahme der Verbindung der Formel $\underline{2}$ sowei des Silbersalzes AgX in einem der vorstehend genannten Lösemittel und Reaktion bei einer Temperatur von wenigstens 0°C bis maximal der Siedetemperatur des verwendeten Lösemittels. Bevorzugt wird die Reaktion allerdings bei weniger als 100°C, besonders bevorzugt bei weniger als 80°C, ferner bevorzugt bei weniger als 60°C durchgeführt. Besonders bevorzugt erfolgt die erfindungsgemäße Umsetzung bei einer Temperatur im Bereich von 10-40°C, bevorzugt bei etwa 20-30°C. Im Vergleich zur Umsetzung bei höheren Temperaturen, können Temperaturen im Bereich von etwa 10-40°C zu verlängerten Reaktionszeiten führen. Dennoch sind Reaktionstemperaturen im Bereich von etwa 10-40°C aufgrund der schonenden Reaktionsbedingungen erfindungsgemäß bevorzugt.

[0012] Erfindungsgemäß bevorzugt ist das erfindungsgemäße Verfahren, in dem solche Verbindungen der Formel <u>2</u> als Ausgangsprodukt zum Einsatz gelangen, bei denen

Y- ein von X- verschiedenes Halogenid ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Fluorid, Chlorid, Bromid und Jodid darstellt, wobei Chlorid, Bromid und Jodid, bevorzugt Bromid und Jodid, erfindungsgemäß besonders bedeutsam sind.

[0013] Besonders bevorzugt werden mittels des vorstehend genannten Verfahrens solche Salze <u>1</u> erhalten, in denen

X⁻ ein Anion ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Fluorid, Chlorid, Bromid, Jodid, C₁- C₄-Alkylsulfat, Sulfat, Hydrogensulfat, Phosphat, Hydrogenphosphat, Dihydrogenphosphat, Nitrat, Maleat, Acetat, Trifluoracetat, Citrat, Fumarat, Tartrat, Oxalat, Succinat, Saccharat, und Benzoat, oder
C₁-C₄-Alkylsulfonat, welches am Alkylrest gegebenenfalls ein-, zwei oder dreifach durch Fluor substituiert sein kann, oder

Phenylsulfonat, wobei das Phenylsulfonat am Phenylring gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch C_1 - C_4 -Alkyl substituiert sein kann, bedeutet.

[0014] Besonders bevorzugt werden mittels des vorstehend genannten Verfahrens ferner solche Salze <u>1</u> erhalten, in denen

X- ein Anion ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Methylsulfat, Ethylsulfat, Sulfat, Hydrogensulfat, Phosphat, Hydrogenphosphat, Dihydrogenphosphat, Nitrat, Maleat, Acetat, Trifluoracetat, Citrat, Fumarat, Tartrat, Oxalat, Succinat, Benzoat, Methansulfonat, Ethansulfonat, Saccharat, Fluormethansulfonat, Difluormethansulfonat, Trifluormethansulfonat, Phenylsulfonat und Toluolsulfonat bedeutet.

[0015] Erfindungsgemäß bevorzugt werden mittels des vorstehend genannten Verfahrens ferner solche Salze $\underline{\mathbf{1}}$ erhalten, in denen

X- ausgewählt ist aus Nitrat, Maleat, Acetat, Sacharat, Trifluoracetat, Benzoat, Methansulfonat, Trifluormethansulfonat und Toluolsulfonat, wobei bevorzugt solche Salze 1 gemäß dem erfindungsgemäßen Verfahren erhalten werden, in denen X- ausgewählt ist aus Acetat, Methansulfonat, Saccharat, Toluolsulfonat, Trifluoracetat und Benzoat, besonders bevorzugt Methansulfonat, Saccharat, Toluolsulfonat und Benzoat,.

[0016] Die vorliegende Erfindung betrifft ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel 2 worin Y die vorstehend genannten Bedeutungen haben kann, als Ausgangsverbindung zur Herstellung der Verbindungen der Formel 1.
 [0017] Als C₁-C₁₀Alkyl werden, soweit nicht anders angegeben, verzweigte und unverzweigte Alkylgruppen mit 1 bis

10 Kohlenstoffatomen, bevorzugt 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bezeichnet. Beispielsweise werden genannt: Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl. Zur Bezeichnung der Gruppen Methyl, Ethyl, Propyl oder auch Butyl werden gegebenenfalls auch die Abkürzungen Me, Et, Prop oder Bu verwendet. Sofern nicht anders beschrieben, umfassen die Definitionen Propyl und Butyl alle denkbaren isomeren Formen der jeweiligen Reste. So umfasst beispielsweise Propyl n-Propyl und iso-Propyl, Butyl umfasst iso-Butyl, sec. Butyl und tert.-Butyl etc.

[0018] Sofern nicht anders angegeben können Alkylreste auch sofern sie Bestandteil anderer Reste sind (z.B. Alkylsulfonat) gegebenenfalls substituiert sein, beispielsweise durch einen oder mehrere Reste ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Fluor, Chlor, Brom, CF₃ Hydroxy oder Methoxy.

[0019] Halogen steht im Rahmen der vorliegenden Erfindung für Fluor, Chlor, Brom oder Jod.

[0020] Der Begriff C_6 - C_{10} -Aryl steht für ein aromatisches Ringsystem mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen. Bevorzugte Arylreste sind Phenyl oder Naphthyl. Diese können gegebenenfalls substituiert sein, beispielsweise durch einen oder mehrere Reste ausgewählt aus der Gruppe bestehend Methyl, Fluor, Chlor, Brom, Hydroxy, CF_3 oder Methoxy.

[0021] Die Darstellung der Ausgangsverbindungen der Formel <u>2</u> erfolgt beispielsweise in Analogie zu der in der EP-A-418716 offenbarten Methodik. Diese ist im nachstehenden Schema 1 skizziert.

Schema 1:

5

10

30

35

[0022] Ausgehend von Scopindithienylglykolsäureester <u>3</u> sind die Ausgangsverbindungen <u>2</u> durch Umsetzung mit dem Reagenz Me-Y erhältlich.

[0023] Im Stand der Technik wurde bisher lediglich die Synthese des Tiotropiumbromids (nach Schema 1) explizit beschrieben. Insofern diejenigen Verbindungen der Formel 2, in denen Y- eine von Bromid verschiedene Bedeutung

hat, neu sind und wie das Tiotropiumbromid als Ausgangsverbindungen in die erfindungsgemäße Synthese zur Herstellung der Verbindungen der Formel <u>1</u> eingesetzt werden können, betrifft die vorliegende Erfindung ferner die Ausgangsverbindungen der Formel <u>2</u> als solche, in denen Y⁻ bis auf Bromid sämtliche der vorstehend genannten Bedeutungen haben kann, gegebenenfalls in Form ihrer Solvate oder Hydrate.

[0024] Beispielsweise wird mittels dieser Vorgehensweise die nachstehende, noch nicht im Stand der Technik beschriebenen erfindungesgmäß ferner bevorzugten Ausgangsverbindungen der Formel <u>2</u> erhalten: Di-(2-thienyl)glykolsäurescopinester-methojodid (Tiotropiumjodid).

[0025] Insofern diese neue Verbindung als Ausgangsverbindungen im erfindungsgemäßen Verfahren zum Einsatz gelangen kann, zielt die vorliegende Erfindung besonders bevorzugt ferner auf das vorstehend genannte Tiotropiumjodid als solches, gegebenenfalls in Form seiner Solvate oder Hydrate.

[0026] Die folgenden Beispiele dienen einer weitergehenden Erläuterung der vorliegenden Erfindung, ohne den Umfang der Erfindung allerdings auf die nachfolgenden beispielhaften Ausführungsformen zu beschränken.

A. I. Ausgangsmaterialien

15

A. I.1. Tiotropiumbromid:

[0027] Tiotropiumbromid ist beispielsweise erhältlich gemäß der in der europäischen Patentanmeldung EP 418 716 beschriebenen Vorgehensweise.

20

A. I.2. Tiotropiumiodid:

[0028] 124,57 g Di-(2-thienyl)glykolsäurescopinester werden in 650 ml Dichlormethan und 1300 ml Acetonitril unter leichtem Erwärmen gelöst. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur werden 51,52 g Methyljodid zugegeben. Nach vollständiger Umsetzung bei Raumtemperatur werden die ausgefallenen Kristalle abgetrennt, und mit kaltem Actonitril gewaschen. Die Mutterlauge wird konzentriert und stehen gelassen. Das aus der Mutterlauge kristallisierende Produkt wird isoliert und gemeinsam mit der ersten Kristallfraktion aus Methanol umkristallisiert. Ausbeute: 111,33 g weiße Kristalle; Schmp.: 202-203°C (unter Zersetzung)

30 A. II. erfindungsgemäße Synthesebeispiele

Beispiel 1: Tiotropiumbenzoat

[0029] 4,00g Tiotropiumbromid und 1,958 g Silberbenzoat werden in 100ml Acetonitril suspendiert und für 2h bei Raumtemperatur gerührt. Es wird Celite zugesetzt, weitere 30 Minuten gerührt, filtriert und im Vakuum auf ein Restvolumen von ca. 30 ml eingedampft. Dabei kristallisiert das Produkt aus. Filtration und Trocknen im bei 40°C ergeben 3,61 g der Titelverbindung. Schmp.: 169°C; Struktur und Stöchiometrie des Produkts wurden spektroskopisch bestätigt.

Beispiel 2: Tiotropiumsaccharat

40

35

[0030] In Analogie zur Vorschrift nach Beispiel 1 wurde ausgehend von Tiotropiumbromid mittels Silbersaccharat die Titelverbindung erhalten. Schmp. 192°C (aus Acetonitril); Struktur und Stöchiometrie des Produkts wurden spektroskopisch bestätigt.

45 Beispiel 3: Tiotropiumparatoluolsulfonat

[0031] In Analogie zur Vorschrift nach Beispiel 1 wurde ausgehend von Tiotropiumbromid mittels Silbertoluolsulfonat die Titelverbindung erhalten. Schmp. 153°C (aus Acetonitril/Diethylether); Struktur und Stöchiometrie des Produkts wurden spektroskopisch bestätigt.

50

55

Beispiel 4: Tiotropiummethansulfonat

[0032] In Analogie zur Vorschrift nach Beispiel 1 wurde ausgehend von Tiotropiumbromid mittels Silbermethansulfonat die Titelverbindung erhalten. Schmp. 231°C (aus Methanol); Struktur und Stöchiometrie des Produkts wurden spektroskopisch bestätigt.

[0033] In analoger Art und Weise werden die erhaltenen Produkte 1 ausgehend von Tiotropiumjodid erhalten.

A. III. Charakterisierung der erfindungsgemäßen Synthesebeisniele

[0034] Die nach obigem Verfahren erhaltenen Verbindungen wurden mit Hilfe der Röntgenpulverbeugung weitergehend charakterisiert. Zur Aufnahme der nachstehend aufgeführten Röntgenpulverdiagramme wurde wie folgt verfahren. [0035] Die Röntgenpulverdiagramme wurden im Rahmen der vorliegenden Erfindung aufgenommen mittels eines Bruker D8 Advanced mit einem OED (= ortsempfindlicher Detektor) (CuK $_{\alpha}$ - Strahlung, λ = 1.5418 Å, 30 kV, 40 mA).

Beispiel 1: Tiotropiumbenzoat

[0036] Das gemäß vorstehender Methodik erhaltene Tiotropiumbenzoat ist hochkristallin und wird in wasserfreier Form erhalten. Es wurde mit Hilfe der Röntgenpulverbeugung weitergehend untersucht.

[0037] Das für das wasserfreie Tiotropiubenzoat erhaltene Röntgenpulverdiagramm ist in Figur 1 dargestellt. [0038] In nachstehender Tabelle 1 sind die charakteristischen Peaks und normierten Intensitäten aufgelistet.

15		Tabel
	2 ⊕ [°]	d _{hkl} [Å]
	6,59	13,41
	8,17	10,81
20	8,51	10,38
	12,2	7,25
	12,58	7,03
25	12,78	6,92
	13,22	6,69
	14,13	6,27
20	14,87	5,95
30	15,54	5,7
	16,38	5,41
	17,1	5,18
35	17,56	5,05
	18,08	4,9
	18,71	4,74
40	19,73	4,5
40	19,92	4,45
	20,83	4,26
	21,4	4,15
45	21,69	4,09
	22,35	3,98
	23,18	3,83
50	23,47	3,79
	24,14	3,68
	24,56	3,62
	24,72	3,6
55	24,98	3,56

2⊖[°]	d _{hkl} [Å]	Intensität [%]
6,59	13,41	28
8,17	10,81	37
8,51	10,38	41
12,2	7,25	10
12,58	7,03	17
12,78	6,92	5
13,22	6,69	5
14,13	6,27	10
14,87	5,95	3
15,54	5,7	2
16,38	5,41	100
17,1	5,18	11
17,56	5,05	47
18,08	4,9	9
18,71	4,74	23
19,73	4,5	11
19,92	4,45	10
20,83	4,26	4
21,4	4,15	9
21,69	4,09	40
22,35	3,98	10
23,18	3,83	11
23,47	3,79	17
24,14	3,68	11
24,56	3,62	13
24,72	3,6	13
24,98	3,56	13
26,41	3,37	8

(fortgesetzt)

2⊖[°]	d _{hki} [Å]	Intensität [%]
27,19	3,28	4
28,09	3,17	7
28,74	3,1	3
29,72	3	4
30,64	2,92	6
31,47	2,84	4
36,18	2,48	4
38	2,37	4

[0039] In vorstehender Tabelle steht der Wert "2 Θ [°]" für den Beugungswinkel in Grad und der Wert " d_{hkl} [Å]" für die bestimmten Gitterebenenabstände in Å.

[0040] Das nach dem erfindungsgemäßen Syntheseverfahren erhaltene Tiotropiumbenzoat ist hoch kristallin und eignet sich deshalb besonders gut zur Darstellung von beispielsweise inhalativ zu applizierenden Arzneimittelformulierungen wie Inhalationspulvern oder beispielsweise auch treibgashaltigen Aerosolformulierungen.

[0041] Dementsprechend zielt die vorliegende Erfindung ferner auf Tiotropiumbenzoat als solches, insbesondere auf kristallines Tiotropiumbenzoat, gegebenenfalls in Form seiner Hydrate oder Solvate. Besonders bevorzugt ist dabei ein kristallines Tiotropiumbenzoat, welches dadurch gekennzeichnet ist, dass es im Röntgenpulverdiagramm unter anderen die charakteristischen Werte d= 10,38 Å; 5,41 Å; 5,05 Å und 4,9 Å aufweist.

[0042] Das nach vorstehendem Verfahren erhältliche Tiotropiumbenzoat kann durch gezieltes Einwirken von Feuchtigkeit (i.e. Wasserdampf o.ä.) direkt in sein entsprechendes Hydrat überführt werden. Dementsprechend betrifft die vorliegende Erfindung ferner vorstehend genanntes Tiotropiumbenzoat in Form seines Hydrats.

Beispiel 2: Tiotropiumsaccharat

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

[0043] Das gemäß vorstehender Methodik erhaltene Tiotropiumsaccharat ist hochkristallin und wird in wasserfreier Form erhalten. Es wurde mit Hilfe der Röntgenpulverbeugung weitergehend untersucht.

[0044] Das für das wasserfreie Tiotropiumsaccharat erhaltene Röntgenpulverdiagramm ist in Figur 2 dargestellt.

[0045] In nachstehender Tabelle 2 sind die charakteristischen Peaks und normierten Intensitäten aufgelistet.

Tabelle 2:

2 ⊖ [°]	d _{hki} [Å]	Intensität [%]
6,13	14,42	100
9,34	9,46	2
10,38	8,52	14
12,29	7,19	13
13,15	6,73	6
13,52	6,55	10
14,34	6,17	3
15,19	5,83	7
15,78	5,61	98
16,43	5,39	28
17,20	5,15	2
18,17	4,88	8
18,49	4,79	57

(fortgesetzt)

2 ⊕ [°]	d _{hki} [Å]	Intensität [%]
18,81	4,71	9
19,13	4,64	5
19,54	4,54	9
20,05	4,43	19
20,74	4,28	12
21,00	4,23	17
21,94	4,05	21
22,19	4,00	18
22,33	3,98	17
22,55	3,94	15
23,27	3,82	12
23,86	3,73	2
24,77	3,59	32
25,21	3,53	5
25,95	3,43	12
26,61	3,35	11
27,73	3,22	9
28,20	3,16	3
29,89	2,99	2
30,78	2,90	5

[0046] In vorstehender Tabelle steht der Wert "2 Θ [°]" für den Beugungswinkel in Grad und der Wert " d_{hkl} [Å] für die bestimmten Gitterebenenabstände in Å.

[0047] Das nach dem erfindungsgemäßen Syntheseverfahren erhaltene Tiotropiumsaccharat ist hoch kristallin und eignet sich deshalb besonders gut zur Darstellung von beispielsweise inhalativ zu applizierenden Arzneimittelformulierungen wie Inhalationspulvern oder beispielsweise auch treibgashaltigen Aerosolformulierungen.

[0048] Dementsprechend zielt die vorliegende Erfindung ferner auf Tiotropiumsaccharat als solches, insbesondere auf kristallines Tiotropiumsaccharat, gegebenenfalls in Form seiner Hydrate oder Solvate. Besonders bevorzugt ist dabei das erfindungsgemäße wasserfreie kristalline Tiotropiumsaccharat, welches dadurch gekennzeichnet ist, dass es im Röntgenpulverdiagramm unter anderen die charakteristischen Werte d= 14,42 Å; 5,61 Å; 4,79 Å und 3,59 Å aufweist.

Beispiel 3: Tiotropiumparatoluolsulfonat

[0049] Das gemäß vorstehender Methodik erhaltene Tiotropiumtoluolsulfonat ist hochkristallin und wird in wasserfreier Form erhalten. Es wurde mit Hilfe der Röntgenpulverbeugung weitergehend untersucht.

[0050] Das für das wasserfreie Tiotropiumtoluolsulfonat erhaltene Röntgenpulverdiagramm ist in Figur 3 dargestellt. [0051] In nachstehender Tabelle 3 sind die charakteristischen Peaks und normierten Intensitäten aufgelistet.

Tabelle 3:

2⊖[°]	d _{hki} [Å]	Intensität [%]
4,70	18,77	5
5,61	15,73	100
7,49	11,80	3

55

50

45

5

10

15

20

25

(fortgesetzt)

2 ⊕ [°]	d _{hki} [Å]	Intensität [%]
8,93	9,90	2
11,27	7,84	6
13,51	6,55	2
14,26	6,20	2
15,05	5,88	2
15,52	5,71	6
15,71	5,64	6
15,94	5,56	7
16,34	5,42	38
16,96	5,22	11
18,42	4,81	2
19,31	4,59	22
19,92	4,45	9
21,17	4,19	11
22,10	4,02	8
22,69	3,92	4
23,63	3,76	2
26,70	3,34	5
25,62	3,47	2
29,42	3,03	2
30,36	2,94	1

35 [0052] In vorstehender Tabelle steht der Wert "2 Θ [°]" für den Beugungswinkel in Grad und der Wert" d_{hkl} [Å]" für die bestimmten Gitterebenenabstände in Å.

[0053] Das nach dem erfindungsgemäßen Syntheseverfahren erhaltene Tiotropiumtoluolsulfonat ist hoch kristallin und eignet sich deshalb besonders gut zur Darstellung von beispielsweise inhalativ zu applizierenden Arzneimittelformulierungen wie Inhalationspulvern oder beispielsweise auch treibgashaltigen Aerosolformulierungen.

[0054] Dementsprechend zielt die vorliegende Erfindung ferner auf Tiotropiumtoluolsulfonat als solches, insbesondere auf kristallines Tiotropiumtoluolsulfonat, gegebenenfalls in Form seiner Hydrate oder Solvate. Besonders bevorzugt ist dabei das erfindungsgemäße wasserfreie kristalline Tiotropiumtoluolsulfonat, welches dadurch gekennzeichnet ist, dass es im Röntgenpulverdiagramm unter anderen die charakteristischen Werte d= 15,73 Å; 5,42 Å und 4,59 Å aufweist.

⁴⁵ Beispiel 4: Tiotropiummethansulfonat

[0055] Das gemäß vorstehender Methodik erhaltene Tiotropiummethansulfonat ist hochkristallin und wird in wasserfreier Form erhalten. Es wurde mit Hilfe der Röntgenpulverbeugung weitergehend untersucht.

[0056] Das für das wasserfreie Tiotropiummethansulfonat erhaltene Röntgenpulverdiagramm ist in Figur 4 dargestellt.

[0057] In nachstehender Tabelle 4 sind die charakteristischen Peaks und normierten Intensitäten aufgelistet.

Tabelle 4:

2⊖[°]	d _{hki} [Å]	Intensität [%]
9,97	8,86	13
10,73	8,24	10

55

50

5

10

15

20

25

30

(fortgesetzt)

0.0.00	(*********	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
2⊖[°]	d _{hkl} [Å]	Intensität [%]
12,08	7,32	39
13,86	6,38	12
14,75	6,00	12
15,45	5,73	20
15,99	5,54	15
16,6	5,34	36
16,94	5,23	14
17,63	5,03	28
17,97	4,93	49
18,65	4,75	5
19,51	4,55	100
19,88	4,46	34
21,17	4,19	37
21,59	4,11	4
22,29	3,98	14
22,9	3,88	19
23,35	3,81	14
24,62	3,61	13
24,87	3,58	13
25,66	3,47	8
25,96	3,43	10
26,25	3,39	7
26,57	3,35	9
27,14	3,28	8
27,56	3,23	12
27,94	3,19	10
28,32	3,15	8
28,83	3,09	12
29,22	3,05	3
30,06	2,97	11
1	1	1

[0058] In vorstehender Tabelle steht der Wert "2 Θ [°]" für den Beugungswinkel in Grad und der Wert " d_{hkl} [Å]" für die bestimmten Gitterebenenabstände in Å.

[0059] Das nach dem erfindungsgemäßen Syntheseverfahren erhaltene Tiotropiummethansulfonat ist hoch kristallin und eignet sich deshalb besonders gut zur Darstellung von beispielsweise inhalativ zu applizierenden Arzneimittelformulierungen wie Inhalationspulvern oder beispielsweise auch treibgashaltigen Aerosolformulierungen.

[0060] Dementsprechend zielt die vorliegende Erfindung ferner auf Tiotropiummethansulfonat als solches, insbesondere auf kristallines Tiotropiummethansulfonat, gegebenenfalls in Form seiner Hydrate oder Solvate. Besonders bevorzugt ist dabei das erfindungsgemäße wasserfreie kristalline Tiotropiummethansulfonat, welches dadurch gekennzeichnet ist, dass es im Röntgenpulverdiagramm unter anderen die charakteristischen Werte d= 7,32 Å; 5,34 Å; 4,93 Å; 4,55 Å und 4,19 Å aufweist.

B. Arzneimittelformulierungen

[0061] Die vorliegende Erfindung betrifft ferner neue Arzneimittelformulierungen, die die vorstehend genannten neuen Tiotropiumsalze Tiotropiumbenzoat, Tiotropiumsaccharat, Tiotropiumtoluolsulfonat oder Tiotropiummethansulfonat enthalten. Die Bezeichnung Tiotropiumsalz ist im nachstehenden Teil der Beschreibung als Bezugnahme auf alle vier der vorstehend genannten neuen Tiotropiumsalze zu verstehen, sofern nicht eine explizite Nennung nur eines oder mehrerer der genannten Salze erfolgt. Die neuen Tiotropiumsalze werden bevorzugt inhalativ appliziert. Hierzu kommen inhalativ applizierbare Pulverformulierungen, treibgashaltige Aerosolformulierungen oder treibgasfreie Inhalationslösungen in Betracht.

B.1. Inhalationspulver

10

20

30

35

40

45

50

55

[0062] Die vorliegende Erfindung betrifft ferner Inhalationspulver enthaltend 0,001 bis 3 % Tiotropium in Form eines der erfindungsgemäßen neuen Tiotropiumsalze im Gemisch mit einem physiologisch unbedenklichen Hilfsstoff. Unter Tiotropium ist dabei das Ammoniumkation zu verstehen.

[0063] Erfindungsgemäß bevorzugt sind Inhalationspulver, die 0,01 bis 2 % Tiotropium enthalten. Besonders bevorzugt Inhalationspulver enthalten Tiotropium in einer Menge von etwa 0,03 bis 1 %, bevorzugt 0,05 bis 0,6 %, besonders bevorzugt 0,06 bis 0,3 %. Erfindungsgemäß von besonderer Bedeutung sind schließlich Inhalationspulver, die etwa 0,08 bis 0,22 % Tiotropium enthalten.

[0064] Vorstehend genannte Anteile an Tiotropium sind bezogen auf die Menge enthaltenen Tiotropiumkations. Die sich aus dieser Menge ergebende absolute Menge der neuen Tiotropiumsalze, die in die jeweiligen Formulierungen eingesetzt werden, ist für den Fachmann ohne große Schwierigkeiten errechenbar.

[0065] Die Hilfsstoffe, die im Sinne der vorliegenden Erfindung zur Anwendung gelangen, werden durch geeignetes Mahlen und/oder Sieben nach gängigen, im Stand der Technik bekannten Verfahren hergestellt. Gegebenenfalls handelt es sich bei den erfindungsgemäß zum Einsatz gelangenden Hilfsstoffen auch um Hilfsstoffgemische, die durch Mischen von Hilfsstofffraktionen unterschiedlicher mittlerer Teilchengröße erhalten werden.

[0066] Als physiologisch unbedenkliche Hilfsstoffe, die zur Darstellung der im Rahmen der erfindungsgemäßen Inhaletten zur Anwendung gelangenden Inhalationspulver Verwendung finden können seien beispielsweise genannt Monosaccharide (z.B. Glucose, Fructose, Arabinose), Disaccharide (z.B. Lactose, Saccharose, Maltose, Trehalose), Oligound Polysaccharide (z.B. Dextrane, Dextrine, Maltodextrin, Stärke, Cellulose), Polyalkohole (z.B. Sorbit, Mannit, Xylit), Cyclodextrine (z. B. α -Cyclodextrin, β -Cyclodextrin, Methyl- β -Cyclodextrin, Hydroxypropyl- β -Cyclodextrin), Aminosäuren (z.B. Argininhydrochlorid) oder auch Salze (z.B. Natriumchlorid, Calciumcarbonat), oder Mischungen davon Bevorzugt gelangen Mono- oder Disaccharide zur Anwendung, wobei die Verwendung von Lactose oder Glucose, insbesondere, aber nicht ausschließlich in Form ihrer Hydrate, bevorzugt ist. Als besonders bevorzugt im Sinne der Erfindung gelangt als Hilfsstoff Lactose, höchst bevorzugt Lactosemonohydrat zur Anwendung.

[0067] Die Hilfsstoffe weisen im Rahmen der erfindungsgemäßen Inhalationspulver eine maximale mittlere Teilchengröße von bis zu $250\mu m$, bevorzugt zwischen 10 und $150\mu m$, besonders bevorzugt zwischen 15 und $80\mu m$ auf. Gegebenenfalls kann es sinnvoll erscheinen, den vorstehend genannten Hilfsstoffen feinere Hilfsstofffraktionen mit einer mittleren Teilchengröße von 1 bis $9\mu m$ beizumischen. Die Bestimmung der mittleren Teilchengröße kann nach im Stand der Technik bekannten Verfahren erfolgen (siehe beispielsweise WO 02/30389, Abschnitte A und C). Letztgenannte feinere Hilfsstoffe sind ebenfalls ausgewählt aus der vorstehend genannten Gruppe an einsetzbaren Hilfsstoffen. Schließlich wird zur Herstellung der erfindungsgemäßen Inhalationspulver mikronisiertes Tiotropiumsalz, welches vorzugsweise durch eine mittlere Teilchengröße von 0,5 bis $10\mu m$, besonders bevorzugt von 1 bis $5\mu m$ gekennzeichnet ist, der Hilfsstoffmischung beigemischt. Die Bestimmung der mittleren Teilchengröße kann nach im Stand der Technik bekannten Verfahren erfolgen (siehe beispielsweise WO 02/30389, Abschnitt B). Verfahren zum Mahlen und Mikronisieren von Wirkstoffen sind im Stand der Technik bekannt.

[0068] Wird als Hilfsstoff keine spezifisch hergestellte Hilfsstoffmischung verwendet, gelangen besonders bevorzugt solche Hilfsstoffe zur Anwendung, die eine mittlere Teilchengröße von 10 - 50 μ m und einen 10 %-Feinanteil von 0,5 bis 6 μ m aufweisen.

[0069] Dabei wird unter der mittleren Teilchengröße im hier verwendeten Sinne der 50 % - Wert aus der Volumenverteilung gemessen mit einem Laserdiffraktometer nach der Trockendispersionsmethode verstanden (siehe beispielsweise WO 02/30389, Abschnitte A und C). Analog ist unter dem 10 % - Feinanteil im hier verwendeten Sinne der 10 % - Wert aus der mit einem Laserdiffraktometer gemessenen Volumenverteilung zu verstehen. Mit anderen Worten steht im Sinne der vorliegenden Erfindung der 10%-Feinanteil-Wert für die Teilchengröße, unterhalb derer 10% der Teilchenmenge liegt (bezogen auf Volumenverteilung).

[0070] Bei den im Rahmen der vorliegenden Erfindung genannten prozentualen Angaben, handelt es sich stets um Gewichtsprozent, soweit nichts Gegenteiliges spezifisch hervorgehoben wird.

[0071] In besonders bevorzugten Inhalationspulvern ist der Hilfsstoff durch eine mittlere Teilchengröße von 12 bis 35

 μ m, besonders bevorzugt von 13 bis 30 μ m gekennzeichnet.

20

35

40

45

50

55

[0072] Ferner sind insbesondere solche Inhalationspulver besonders bevorzugt, in denen der 10 %-Feinanteil etwa 1 bis 4 μ m, bevorzugt etwa 1,5 bis 3 μ m beträgt.

[0073] Die erfindungsgemäßen Inhalationspulver sind entsprechend der vorliegenden Erfindung zugrunde liegenden Aufgabe gekennzeichnet durch ein hohes Maß an Homogenität im Sinne der Einzeldosierungsgenauigkeit. Diese liegt in einem Bereich von < 8 %, bevorzugt < 6 %, besonders bevorzugt < 4 %.

[0074] Nach Einwaage der Ausgangsmaterialien erfolgt die Herstellung der Inhalationspulver aus dem Hilfsstoff und dem Wirkstoff unter Verwendung von im Stand der Technik bekannten Verfahren an. Hierbei sei beispielsweise auf die Offenbarung der WO 02/30390 verwiesen. Die erfindungsgemäßen Inhalationspulver sind dementsprechend beispielsweise gemäß der nachfolgend beschriebenen Vorgehensweise erhältlich. Bei den nachstehend beschriebenen Herstellverfahren werden die genannten Komponenten in den Gewichtsanteilen eingesetzt, wie sie in den zuvor beschriebenen Zusammensetzungen der Inhalationspulver beschrieben wurden.

[0075] Zunächst werden der Hilfsstoff und der Wirkstoff in einen geeigneten Mischbehälter eingebracht. Der verwendete Wirkstoff weist eine mittlere Teilchengröße von 0.5 bis $10~\mu m$, vorzugsweise von 1 bis $6~\mu m$, besonders bevorzugt von 2 bis $5~\mu m$ auf. Die Zugabe des Wirkstoffs und des Hilfsstoffs erfolgt vorzugsweise über ein Sieb oder einen Siebgranulator mit einer Maschenweite von 0.1 bis 2~m m, besonders bevorzugt 0.3 bis 1~m m, höchst bevorzugt 0.3 bis 0.6~m m. Vorzugsweise wird der Hilfsstoff vorgelegt und anschließend der Wirkstoff in den Mischbehälter eingebracht. Bevorzugt erfolgt bei diesem Mischverfahren die Zugabe der beiden Komponenten portionsweise. Besonders bevorzugt ist das abwechselnde, schichtweise Einsieben der beiden Komponenten. Der Mischvorgang des Hilfsstoffs mit dem Wirkstoff kann bereits während der Zugabe der beiden Komponenten erfolgen. Vorzugsweise wird allerdings erst nach dem schichtweisen Einsieben der beiden Bestandteile gemischt.

[0076] Die vorliegende Erfindung betrifft ferner die Verwendung der erfindungsgemäßen Inhalationspulver zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Atemwegserkrankungen, insbesondere zur Behandlung von COPD und/oder Asthma.

[0077] Die erfindungsgemäßen Inhalationspulver können beispielsweise mittels Inhalatoren appliziert werden, die eine einzelne Dosis aus einem Vorrat mittels einer Messkammer (z.B. gemäß US 4570630A) oder über andere apparative Vorrichtungen (z.B. gemäß DE 36 25 685 A) dosieren. Vorzugsweise werden die erfindungsgemäßen Inhalationspulver allerdings in Kapseln abgefüllt (zu so genannten Inhaletten), die in Inhalatoren wie beispielsweise in der WO 94/28958 beschrieben, zur Anwendung gelangen.

[0078] Besonders bevorzugt werden die das erfindungsgemäße Inhalationspulver enthaltenden Kapseln mit einem Inhalator appliziert, wie er in Figur 5 dargestellt ist.

[0079] Dieser Inhalator ist gekennzeichnet durch ein Gehäuse 1, enthaltend zwei Fenster 2, ein Deck 3, in dem sich Lufteinlassöffnungen befinden und welches mit einem über ein Siebgehäuse 4 befestigten Sieb 5 versehen ist, eine mit Deck 3 verbundene Inhalationskammer 6, an der ein mit zwei geschliffenen Nadeln 7 versehener, gegen eine Feder 8 beweglicher Drücker 9 vorgesehen ist, ein über eine Achse 10 klappbar mit dem Gehäuse 1, dem Deck 3 und einer Kappe 11 verbundenes Mundstück 12, sowie Luftdurchlasslöcher 13 zur Einstellung des Strömungswiderstandes.

[0080] Die vorliegende Erfindung betrifft ferner die Verwendung der erfindungsgemäßen Inhalationspulver zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Atemwegserkrankungen, insbesondere zur Behandlung von COPD und/oder Asthma, **dadurch gekennzeichnet, dass** der vorstehend beschriebene, in Figur 5 dargestellte Inhalator zur Anwendung gelangt.

[0081] Für die Anwendung der erfindungsgemäßen Inhalationspulver mittels pulverhaltiger Kapseln werden besonders bevorzugt solche Kapseln verwendet, deren Material ausgewählt ist aus der Gruppe der synthetischen Kunststoffe, besonders bevorzugt ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Polyethylen, Polycarbonat, Polyester, Polypropylen und Polyethylenterephthalat. Besonders bevorzugt sind als synthetische Kunststoffmaterialien Polyethylen, Polycarbonat oder Polyethylenterephthalat. Wird Polyethylen als eines der erfindungsgemäß besonders bevorzugten Kapselmaterialien verwendet, gelangt vorzugsweise Polyethylen mit einer Dichte zwischen 900 und 1000 kg/m³, bevorzugt von 940 - 980 kg/m³, besonders bevorzugt von etwa 960 - 970 kg/m³ (high-density Polyethylen) zur Anwendung.

[0082] Die synthetischen Kunststoffe im Sinne der Erfindung können vielseitig mittels dem im Stand der Technik bekannten Herstellverfahren verarbeitet werden. Bevorzugt im Sinne der Erfindung wird die spritzgusstechnische Verarbeitung der Kunststoffe. Besonders bevorzugt wird die Spritzgusstechnik unter Verzicht auf die Verwendung von Formtrennmitteln. Dieses Herstellverfahren ist wohldefiniert und durch eine besonders gute Reproduzierbarkeit gekennzeichnet.

[0083] Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft vorstehend genannte Kapseln, die vorstehend genanntes erfindungsgemäßes Inhalationspulver enthalten. Diese Kapseln können etwa 1 bis 20 mg, bevorzugt etwa 3 bis 15 mg, besonders bevorzugt etwa 4 bis 12 mg Inhalationspulver enthalten. Erfindungsgemäß bevorzugte Formulierungen enthalten 4 bis 6 mg Inhalationspulver. Von erfindungsgemäß gleichrangiger Bedeutung sind Inhaltionskapseln, die die erfindungsgemäßen Formulierungen in einer Menge von 8 bis 12 mg enthalten.

[0084] Ferner betrifft die vorliegende Erfindung ein Inhalationskit, bestehend aus einer oder mehrerer der vorstehend

beschriebenen, durch einen Gehalt an erfindungsgemäßem Inhalationspulver gekennzeichneten Kapseln in Verbindung mit dem Inhalator gemäß Figur 5.

[0085] Die vorliegende Erfindung betrifft ferner die Verwendung der vorstehend genannten, durch einen Gehalt an erfindungsgemäßem Inhalationspulver gekennzeichneten Kapseln, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Atemwegserkrankungen, insbesondere zur Behandlung von COPD und/oder Asthma.

[0086] Die Darstellung von befüllten Kapseln, die die erfindungsgemäßen Inhalationspulver enthalten, erfolgt nach im Stand der Technik bekannten Verfahren durch Befüllung der leeren Kapseln mit den erfindungsgemäßen Inhalationspulvern.

10 B.1.1. Beispiele für erfindungsgemäße Inhalationspulver

[0087] Die folgenden Beispiele dienen einer weitergehenden Erläuterung der vorliegenden Erfindung, ohne den Umfang der Erfindung allerdings auf die nachfolgenden beispielhaften Ausführungsformen zu beschränken.

15 B.1.1.1. Ausgangsmaterialien

Wirkstoff

[0088] Für die Herstellung der erfindungsgemäßen Inhalationspulver werden die erfindungsgemäßen neuen kristallinen Tiotropiumsalze verwendet. Die Mikronisierung dieser Wirkstoffe erfolgt in Analogie zu im Stand der Technik bekannten Verfahren (siehe beispielsweise WO 03/078429 A1).

Hilfsstoff:

[0089] In den nachfolgenden Beispielen wird als Hilfsstoff Lactosemonohydrat verwendet. Dieser kann beispielsweise von der Firma Borculo Domo Ingredients, Borculo/NL unter der Produktbezeichnung Lactochem Extra Fine Powder bezogen werden. Die erfindungsgemäßen Spezifikationen für die Teilchengröße werden von dieser Lactosequalität erfüllt

30 B.1.1.2. Darstellung der erfindungsgemäßem Pulverformulierungen:

I) Apparatives

35

40

45

55

[0090] Zur Herstellung der Inhalationspulver können beispielsweise die folgenden Maschinen und Geräte Verwendung finden:

[0091] Mischbehälter bzw. Pulvermischer: Turbulamischer 2 L, Typ 2C; Hersteller Willy A. Bachofen AG, CH-4500 Basel

Handsieb: 0,135 mm Maschenweite

[0092] Die Befüllung der leeren Inhaltionskapseln mittels Tiotropium-haltigen Inhaltionspulver kann händisch oder maschinell erfolgen. Es können nachstehende Geräte verwendet werden.

Kapselfüllmaschine:

[0093] MG2, Typ G100, Hersteller: MG2 S.r.1, I-40065 Pian di Macina di Pianoro (BO), Italien

Formulierungsbeispiel 1:

50 Pulvermischung:

[0094] Zur Herstellung der Pulvermischung werden 299,39 g Hilfsstoff und 0,61 g mikronisiertes Tiotropiumsalz eingesetzt. In den daraus erhaltenen 300 g Inhalationspulver beträgt der Wirkstoffanteil bezogen auf Tiotropium 0,16 % im Falle des Tiotropiumbenzoats oder des Tiotropiummethansulfonats und 0,14 % im Falle des Tiotropiumsaccharats oder Tiotropiumtoluolsulfonats.

[0095] Über ein Handsieb mit einer Maschenweite von 0,315 mm werden in einen geeigneten Mischbehälter ca. 40-45 g Hilfsstoff vorgelegt. Anschließend werden abwechselnd das Tiotropiumsalz in Portionen von ca. 90-110 mg und Hilfsstoff in Portionen von etwa 40-45 g schichtweise eingesiebt. Die Zugabe des Hilfsstoffs und des Wirkstoffs erfolgt

in 7 bzw. 6 Schichten.

[0096] Die eingesiebten Bestandteile werden anschließend gemischt (Mischen: 900 Umdrehungen). Die Endmischung wird noch zweimal über ein Handsieb gegeben und anschließend jeweils gemischt (Mischen: 900 Umdrehungen).

[0097] Gemäß der in Beispiel 1 beschriebenen Vorgehensweise können solche Inhalationspulver erhalten werden, die nach Befüllung der entsprechenden Kunststoffkapseln beispielsweise zu den nachstehenden Inhalationskapseln führen:

Formulierungsbeispiel 2:

10 **[0098]**

Tiotropiumbenzoat: 0,0113 mg
Lactose Monohydrat: 5,4887 mg
Polyethylen-Kapseln: 100,0 mg

Total: 105,5 mg

Formulierungsbeispiel 3:

20 [0099]

15

25

35

40

45

50

55

Tiotropiumsaccharat:	0,0113 mg
Lactose Monohydrat:	5,4887 mg
Polyethylen-Kapseln:	100,0 mg
Total:	105,5 mg

Formulierungsbeispiel 4:

³⁰ [0100]

Hotropiumsaccharat:	0,0113 mg	
Lactose Monohydrat*):	5,4887 mg	
Polyethylen-Kapseln:	100,0 mg	
Total:	105,5 mg	
*) die Lactose enthält 5	% spezifisch	
zugesetzten Feina	nteil an	
mikronisiertem Lactose	emonohydrat	
mit einer mittleren Teilchengröße von		
etwa 4μm.		

Formulierungsbeispiel 5:

[0101]

Tiotropiummethansulfonat:	0,0113 mg
Lactose Monohydrat:	5,4887 mg
Polyethylen-Kapseln:	100,0 mg
Total:	105,5 mg

Formulierungsbeispiel 6:

[0102]

Tiotropiumtoluolsulfonat: 0,0225 mg

(fortgesetzt)

		Lactose Monohydrat: Polyethylen-Kapseln:	5,4775 mg 100,0 mg
5		Total:	105,5 mg
	Formulierungsbeispiel 7:		
10	[0103]		
15		Tiotropiumbenzoat: Lactose Monohydrat: Polyethylen-Kapseln: Total:	0,0056 mg 5,4944 mg 100,0 mg
	Formulierungsbeispiel 8:		
20	[0104]	Tiotropiummethansulfonat: Lactose Monohydrat: Polyethylen-Kapseln:	0,0056 mg 5,4944 mg 100,0 mg
25	•	Total:	105,5 mg
	Formulierungsbeispiel 9: [0105]		
30	[0103]	-	0.0050
		Tiotropiummethansulfonat: Lactose Monohydrat*): Polyethylen-Kapseln:	0,0056 mg 9,9944 mg 100,0 mg
<i>35 40</i>		Total: *) die Lactose enthält 5 zugesetzten Feinanteil an n Lactosemonohydrat mit e Teilchengröße von etwa 4µ	nikronisiertem iner mittleren
	Formulierungsbeispiel 10:		
	[0106]		
45		Tiotropiumtoluolsulfonat: Lactose Monohydrat*): Polyethylen-Kapseln:	0,0113 mg 9,9887 mg 100,0 mg
50		Total:	110,0 mg
55		*) die Lactose enthält 5 zugesetzten Feinan mikronisiertem Lactosemo einer mittleren Teilchengrödum.	teil an nohydrat mit

Formulierungsbeispiel 11:

[0107]

Tiotropiumtoluolsulfonat: 0,0225 mg
Lactose Monohydrat: 9,9775 mg
Polyethylen-Kapseln: 100,0 mg

Total: 110,0 mg

10

15

20

35

40

45

50

55

5

B.2. Treibgashaltige Inhalationsaerosole

[0108] Die neuen Tiotropiumsalze können gegebenenfalls auch in Form von treibgashaltigen Inhalationsaerosolen appliziert werden. Hierzu können Aerosollösungsformulierungen oder Aerosolsuspensionsformulierungen zum Einsatz gelangen.

B.2.1. Aerosol-lösunsungsformulierunzen

[0109] Die Bezeichnung Aerosollösungsformulierung steht dabei für pharmazeutische Formulierungen in denen das Tiotropiumsalz sowie gegebenenfalls zum Einsatz gelangende Hilfsstoffe vollständig gelöst sind.

[0110] Die vorliegende Erfindung stellt die neuen Tiotropiumsalze enthaltende Aerosolformulierungen bereit, die neben einem der vorstehenden Tiotropiumsalze ein HFA Treibmittel, ein Cosolvens und eine anorganische oder organische Säure enthalten und die ferner dadurch gekennzeichnet sind, dass die Konzentration der Säure so bemessen ist, dass sie in wässeriger Lösung einem pH im Bereich range von 2.5 - 4.5 entspricht.

[0111] Die vorstehend genannten Aerosollösungsformulierungen sind durch eine besonders hohe Stabilität gekennzeichnet.

[0112] Bevorzugte Aerosollösungsformulierungen sind **dadurch gekennzeichnet, dass** die Konzentration der Säure so bemessen ist, dass sie in wässeriger Lösung einem pH im Bereich range 3.0 - 4.3, besonders bevorzugt 3.5 - 4.0 entspricht.

[0113] Gegebenenfalls können die erfindungsgemäßen Aerosollösungsformulierungen ferner eine geringe Menge Wasser (vorzugsweise bis zu 5%, besonders bevorzugt bis zu 3%, ferner bevorzugt bis zu 2 %) enthalten.

[0114] Die erfindungsgemäßen Aerosollösungsformulierungen enthalten vorzugsweise eine solche Menge an neuem Tiotropiumsalz, dass der Anteil an enthaltenem Tiotropium-kation zwischen 0,0008 und 0,4 %, bevorzugt zwischen 0,0004 und 0.16 %, besonders bevorzugt zwischen 0,0008 und 0.08 % beträgt.

[0115] Geeignet als HFA-Treibmittel sind im Rahmen der Aerosollösungsformulierungen solche, die mit den verwendeten Co-solventien eine homogene Treibmittelformulierung bilden, in der eine therapeutisch wirksame Menge des Tiotropiumsalzes gelöst werden kann. Erfindungsgemäß bevorzugt gelangen als HFA-Treibmittel Treibmittel ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus 1,1,1,2-Tetrafluoroethan (HFA-134(a)), 1,1,1,2,3,3,3,-Heptafluoropropan (HFA-227), HFA-32 (Difluoromethan), HFA-143(a) (1,1,1-Trifluoroethan), HFA-134 (1,1,2,2-tetrafluoroethane) und HFA-152a (1,1-Difluoroethan zur Anwendung. HFA-134(a) und HFA-227 sind erfindungsgemäß besonders bevorzugt, wobei HFA-134 (a) erfindungsgemäß besondere Bedeutung zukommt. Neben den vorstehend genannten HFA-Treibmitteln können auch nichthalogenierte Treibgase allein oder im Gemisch mit einem oder mehreren der vorstehend genannten HFA-Treibmittel zum Einsatz gelangen. Beispiele für solche nicht-halogenierten Treibmittel sind gesättigte Kohlenwasserstoffe wie beispielsweise n-Propan, n-Butan oder Isobutane, oder auch Ether wie beispielsweise Diethylether.

[0116] Als Säuren können erfindungsgemäß organische oder anorganische Säuren eingesetzt werden. Anorganische Säuren sind im Rahmen der vorliegenden Erfindung beispielsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Salzsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure oder Phosphorsäure, wobei erfindungsgemäß der einsatz von Slaz- oder Schwefelsäure, besonders der von Salzsäure bevorzugt ist. Organische Säuren sind im Rahmen der vorliegenden Erfindung beispielsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Ascorbinsäure, Zitronensäure, Milchsäure, Maleinsäure, Benzoesäure oder Weinsäure, wobei Ascorbinsäure und Zitronensäure erfindungsgemäß bevorzugt sind.

[0117] Die erfindungsgemäßen Aerosollösungsformulierungen können in analogie zu im Stand der Technik bekannten Verfahren erhalten werden.

[0118] Gegebenenfalls können pharmazeutisch verträgliche Hilfsstoffe in den erfindungsgemäßen Aerosollösungsformulierungen enthalten sein. Beispielsweise können lösliche oberflächenaktive Mittel und Schmiermittel zum Einsatz gelangen. als Beispiele für solche löslichen oberflächenaktiven Mittel und Schmiermittel seien genannt Sorbitantrioleat, Lecithin oder auch Isopropylmyristat. Als Hilfsstoffe können darüberhinaus Antioxidantien (beispielsweise Ascorbinsäure oderTocopherol), geschmacksmaskierende Agentien (beispielsweise Menthol, Süßungsmittel und künstliche oder na-

türliche Aromastoffe) enthalten sein.

[0119] Beispiele für erfindungsgemäß einsetzbare Cosolventien sind Alkohole (beispielsweise Ethanol, Isopropanol und Benzylakohol), Glykole (beispielsweise Propylenglykol, Polyethylenglykole, Polypropylenglykol, Glykolether, Blockcopolymere des Oxyethylens und Oxypropylens) oder auch weitere Substanzen wie beispielsweise Glycerol, Polyoxyethylenalkohole, Polyoxtethylenfettsäureester und Glykofurole (wie beispielsweise Glykofurol 75). Ein erfindungsgemäß bevorzugtes Cosolvens ist Ethanol.

[0120] Die Menge an in die erfindungsgemäßen Formulierungen einsetzbarem Cosolvens liegt vorzugsweise im Bereich von 5-50 %, bevorzugt 10 - 40 %, besonders bevorzugt 15 - 30 % bezogen auf die Gesamtformulierung.

[0121] Sofern nicht gegenteilig angegeben, sind prozentuale Angaben im Rahmen der vorliegenden Erfindung als Gewichtsprozent zu verstehen.

[0122] Die erfindungsgemäßen Formulierungen können, wie vorstehend bereits erwähnt, geringe Mengen Wasser enthalten. Ein bevorzugter Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft Formulierungen, in denen der Wasseranteil bei bis zu 5%, besonders bevorzugt bis zu 3%, ferner bevorzugt bis zu 2 % liegt.

[0123] Ein anderer Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft Aerosollösungsformulierungen, die kein Wasser enthalten. In diesen Formulierungen liegt die Menge an cosolvens vorzugsweise im Bereich von 20 - 50%, bevorzugt im Bereich von 30 - 40%.

[0124] Die erfindungsgemäßen Formulierungen können mittels im Stand der Technik bekannten Inhalatoren (pMDIs = pressurized metered dose inhalers) appliziert werden.

[0125] Die vorliegende Erfindung betrifft ferner die Verwendung der vorstehend genannten, durch einen Gehalt an erfindungsgemäßem neuen Tiotropiumsalz gekennzeichneten Aerosollöungsformulierungen zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Atemwegserkrankungen, insbesondere zur Behandlung von COPD und/oder Asthma.

[0126] Die folgenden Beispiele dienen einer weitergehenden Erläuterung der vorliegenden Erfindung, ohne den Umfang der Erfindung allerdings auf die nachfolgenden beispielhaften Ausführungsformen zu beschränken.

B.2.1.1 Beispiele für Aerosollösunformulierungen

Formulierungsbeispiel 12:

[0127]

30

10

20

25

35

40

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumbenzoat	0,02
Ethanol (absolut)	25,0
Wasser	1,0
Zitronensäure	0,003
HFA-134a	73,977

Formulierungsbeispiel 13:

[0128]

45

50

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumtoluolsulfonat	0,02
Ethanol (absolut)	20,0
HCl (aq) 0,01 mol/l	2,0
HFA-134a	77,98

Formulierungsbeispiel 14:

55 [0129]

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumsaccharat	0,01
Ethanol (absolut)	15,0
Wasser	2,0
Zitronensäure	0,004
HFA-227	82,986

10

5

Formulierungsbeispiel 15:

[0130]

15

20

BestandteileKonzentration [% w/w]Tiotropiumtoluolsulfonat0,01Ethanol (absolut)30,0Wasser1,0Ascorbinsäure0,005HFA-134a68,985

Konzentration [% w/w]

0,01 40,0

0,004

59,986

Bestandteile

Tiotropiummethansulfonat

Ethanol (absolut)

Zitronensäure

HFA-227

25 Formulierungsbeispiel 16:

[0131]

30

35

,

Formulierungsbeispiel 17:

₄₀ [0132]

45

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiummethansulfonat	0,02
Ethanol (absolut)	25,0
Wasser	1,0
Zitronensäure	0,003
HFA-134a	73,977

50

Formulierungsbeispiel 18:

[0133]

Bestandteile	Konzentration [% w/w]		
Tiotropiumtoluolsulfonat	0,02		

(fortgesetzt)

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Ethanol (absolut)	20,0
HCl (aq) 0,01 mol/l	2,0
HFA-134a	77,98

Formulierungsbeispiel 19:

[0134]

15

5

10

20

25

BestandteileKonzentration [% w/w]Tiotropiumsaccharat0,01Ethanol (absolut)15,0Wasser2,0Zitronensäure0,004HFA-22782,986

Formulierungsbeispiel 20:

[0135]

30

35

45

50

55

BestandteileKonzentration [% w/w]Tiotropiumbenzoat0,01Ethanol (absolut)30,0Wasser1,0Ascorbinsäure0,005HFA-134a68,985

Formulierungsbeispiel 21:

₄₀ [0136]

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiummethansulfonat	0,01
Ethanol (absolut)	40,0
Zitronensäure	0,004
HFA-227	59,986

B.2.2. Aerosolsuspensionsformulierungen

[0137] Die vorliegende Erfindung betrifft ferner Suspensionen der erfindungsgemäßen neuen Tiotropiumsalze in den Treibgasen HFA 227 und/oder HFA 134a, gegebenenfalls in Mischung mit einem oder mehreren weiteren Treibgasen, vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Propan, Butan, Pentan, Dimethylether, CHCIF2, CH_2F_2 , CF_3CH_3 , Isobutan, Isopentan und Neopentan.

[0138] Erfindungsgemäß bevorzugt sind solche Suspensionen, die als Treibgas nur HFA 227, ein Gemisch aus HFA 227 und HFA 134a oder nur HFA 134a enthalten.

[0139] Wird in den erfindungsgemäßen Suspensionsformulierungen ein Gemisch der Treibgase HFA 227 und HFA 134a eingesetzt, so sind die Gewichtsverhältnisse, in denen diese beiden Treibgaskomponenten zum Einsatz gelangen können, frei variabel.

[0140] Werden in den erfindungsgemäßen Suspensionsformulierungen neben den Treibgasen HFA 227 und/oder HFA 134a ein oder mehrere weitere Treibgase, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Propan, Butan, Pentan, Dimethylether, CHClF₂, CH₂F₂, CF₃CH₃, Isobutan, Isopentan und Neopentan eingesetzt, so liegt der Anteil dieser weiteren Treibgaskomponente vorzugsweise unter 50 %, bevorzugt unter 40% besonders bevorzugt unter 30%.

[0141] Die erfindungsgemäßen Suspensionen enthalten vorzugsweise eine solche Menge an neuem Tiotropiumsalz, dass der Anteil an Tiotropiumkation zwischen 0,001 bis 0,8%, erfindungsgemäß bevorzugt zeischen 0,08 bis 0,5%, besonders bevorzugt zwischen 0,2 bis 0,4% beträgt.

[0142] Bei den im Rahmen der vorliegenden Erfindung genannten prozentualen Angaben, handelt es sich sofern nicht gegenteilig angegeben stets um Gewichtsprozent.

[0143] Gegebenenfalls wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung statt des Begriffs Suspension auch der Begriff Suspensionsformulierung verwendet. Beide Begriffe sind im Rahmen der vorliegenden Erfindung als gleichbedeutend anzusehen.

[0144] Die erfindungsgemäßem treibgashaltigen Inhalationsaerosole bzw. Suspensionsformulierungen können ferner weitere Bestandteile wie oberflächenaktive Mittel (Tenside, Surfactants), Adjuvantien, Antioxidantien oder Geschmacksmittel enthalten.

[0145] Die in den erfindungsgemäßen Suspensionen gegebenenfalls enthaltenen oberflächenaktiven Mittel (Tenside, Surfactants) sind vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Polysorbat 20, Polysorbat 80, Myvacet 9-45, Myvacet 9-08, Isopropylmyristat, Ölsäure, Propylenglycol, Polyethylenglycol, Brij, Ethyloleat, Glyceryltrioleat Glycerylmonolaurat, Glycerylmonooleat, Glycerylmonosterat, Glycerylmonoricinoleate, Cetylalcohol, Sterylalkohol, Cetylpyridinumchlorid, Blockpolymere, natürliches Öl, Ethanol und Isopropanol. Von den vorstehend genannten Suspensionshilfsstoffen gelangen bevorzugt zur Anwendung Polysorbat 20, Polysorbat 80, Myvacet 9-45, Myvacet 9-08 oder Isopropylmyristat. Besonders bevorzugt gelangen zur Anwendung Myvacet 9-45 oder Isopropylmyristat.

20

30

35

40

45

50

55

[0146] Sofern in den erfindungsgemäßen Suspensionen oberflächenaktive Mittel enthalten sind, werden diese vorzugsweise in einem Anteil von 0,0005 - 1 %, besonders bevorzugt 0,005 - 0,5 % eingesetzt.

[0147] Die in den erfindungsgemäßen Suspensionen gegebenenfalls enthaltenen Adjuvantien sind vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Alanin, Albumin, Ascorbinsäure, Aspartam, Betain, Cystein, Phosphorsäure, Salpetersäure, Salzsäure, Schwefelsäure und Zitronensäure. Besonders bevorzugt gelangen dabei zur Anwendung Ascorbinsäure, Phosphorsäure, Salzsäure oder Zitronensäure, besonders bevorzugt Salzsäure oder Zitronensäure.

[0148] Sofern in den erfindungsgemäßen Suspensionen Adjuvantien enthalten sind, werden diese vorzugsweise in einem Anteil von 0,0001-1,0 %, bevorzugt 0,0005-0,1 %, besonders bevorzugt 0,001-0,01 % eingesetzt, wobei ein Anteil von 0,001-0,005 % erfindungsgemäß von besonderer Bedeutung ist.

[0149] Die in den erfindungsgemäßen Suspensionen gegebenenfalls enthaltenen Antioxidantien sind vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Ascorbinsäure, Zitronensäure, Natriumedetat, Editinsäure Tocopherolen, Butylhydroxytoluol, Butylhydroxyanisol und Ascorbylpalmitat, wobei Tocopherole, Butylhydroxytoluol, Butylhydroxyanisol oder Ascorbylpalmitat bevorzugt zum Einsatz gelangen.

[0150] Die in den erfindungsgemäßen Suspensionen gegebenenfalls enthaltenen Geschmacksmittel sind vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Pefferminz, Sacharin, Dentomint, Aspartam und etherischen Ölen (beispielsweise Zimt, Anis, Menthol, Campher), wobei beispielsweise Pefferminz oder Dentomint® besonders bevorzugt sind.

[0151] Im Hinblick auf die inhalative Applikation ist es erforderlich, die Wirkstoffe in feinteiliger Form bereitzustellen. Die erfindungsgemäßen neuen Tiotropiumsalze werden dazu entweder gemahlen (mikronisiert) oder über andere technische, im Stand der Technik prinzipiell bekannte Verfahren (beispielsweise Präzipitation, Sprühtrocknung) in feinteiliger Form gewonnen. Verfahren zur Mikronisierung von Wirkstoffen sind im Stand der Technik bekannt. Vorzugsweise weist der Wirkstoff nach Mikronisierung eine mittlere Teilchengröße von 0,5 bis 10μm, bevorzugt von 1 bis 6μm, besonders bevorzugt von 1,5 bis 5μm auf. Vorzugsweise weisen wenigstens 50%, bevorzugt wenigstens 60%, besonders bevorzugt wenigstens 70% der Wirkstoffteilchen eine Teilchengröße auf, die innerhalb der vorstehend genannten Größenbereiche liegt. Besonders bevorzugt liegen wenigstens 80%, höchst bevorzugt wenigstens 90% der Wirkstoffteilchen mit ihrer Partikelgröße in den vorstehend genannten Bereichen.

[0152] Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung zielt auf Suspensionen, die lediglich einer der beiden erfindungsgemäßen Wirkstoffe ohne weitere Zusätze enthalten.

[0153] Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Suspensionen kann nach im Stand der Technik bekannten Verfahren vorgegangen werden. Hierzu werden die Bestandteile der Formulierung mit dem oder den Treibgasen (ggf. bei niedrigen Temperaturen) gemischt und in geeignete Behälter abgefüllt.

[0154] Die vorstehend genannten erfindungsgemäßen treibgashaltigen Suspensionen können mittels im Stand der Technik bekannten Inhalatoren (pMDIs = pressurized metered dose inhalers) appliziert werden. Dementsprechend

betrifft ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung Arzneimittel in Form von wie vorstehend beschriebenen Suspensionen in Verbindung mit einem oder mehreren zur Verabreichung dieser Suspensionen geeigneten Inhalatoren. Ferner betrifft die vorliegende Erfindung Inhalatoren, **dadurch gekennzeichnet**, **daß** sie vorstehend beschriebene erfindungsgemäße treibgashaltige Suspensionen enthalten.

[0155] Die vorliegende Erfindung betrifft ferner Behälter (Kartuschen), die ausgestattet mit einem geeigneten Ventil in einem geeigneten Inhalator zur Anwendung gelangen können und die eine der vorstehend genannten erfindungsgemäßen treibgashaltigen Suspensionen enthalten. Geeignete Behälter (Kartuschen) und Verfahren zur Abfüllung dieser Kartuschen mit den erfindungsgemäßen treibgashaltigen Suspensionen sind aus dem Stand der Technik bekannt.

[0156] Aufgrund der pharmazeutischen Wirksamkeit von Tiotropium betrifft die vorliegende Erfindung ferner die Verwendung der erfindungsgemäßen Suspensionen zur Herstellung eines inhalativ oder nasal applizierbaren Arzneimittels, bevorzugt zur Herstellung eines Arzneimittels zur inhalativen oder nasalen Behandlung von Erkrankungen, in denen Anticholinergika einen therapeutischen Nutzen entfalten können.

[0157] Besonders bevorzugt betrifft die vorliegende Erfindung ferner die Verwendung der erfindungsgemäßen Suspensionen zur Herstellung eines Arzneimittels zur inhalativen Behandlung von Atemwegserkrankungen, bevorzugt von Asthma oder COPD.

[0158] Die nachfolgenden Beispiele dienen der exemplarischen, weitergehenden Illustration der vorliegenden Erfindung, ohne selbige auf deren Inhalt zu beschränken.

B.2.1.2 Beispiele für Aerosolsusipensionsformulierunizen

[0159] Suspensionen enthaltend neben Wirkstoff und Treibgas weitere Bestandteile:

Formulierungsbeispiel 22:

25 [0160]

10

20

30

35

40

45

50

55

BestandteileKonzentration [% w/w]Tiotropiummethansulfonat0,02Ölsäure0,01HFA-22760,00HFA-134a39,97

Formulierungsbeispiel 23:

[0161]

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumsaccharat	0,02
Isopropylmyristat	1,00
HFA-227	98,98

Formulierungsbeispiel 24:

[0162]

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiummethansulfonat	0,02
Myvacet 9-45	0,3
HFA-227	99,68

Formulierungsbeispiel 25:

[0163]

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumbenzoat	0,02
Myvacet 9-45	0,1
HFA-227	60,00
HFA-134a	39,88

10

Formulierungsbeispiel 26:

[0164]

20

15

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumsaccharat	0,04
Polysorbat 80	0,04
HFA-227	99,92

25 Formulierungsbeispiel 27:

[0165]

30

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumbenzoat	0,01
Polysorbat 20	0,20
HFA-227	99,78

35

Formulierungsbeispiel 28:

[0166]

40

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumtoluolsulfonat	0,04
Myvacet 9-08	01,00
HFA-227	98,96

45

Formulierungsbeispiel 29:

[0167]

50

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiummethansulfonat	0,02
Isopropylmyristat	0,30
HFA-227	20,00
HFA-134a	79,68

Formulierungsbeispiel 30:

[0168]

5

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumtoluolsulfonat	0,04
Ölsäure	0,005
HFA-227	99,955

10

[0169] Suspensionen enthaltend lediglich Wirkstoff und Treibgas:

Formulierungsbeispiel 31:

[0170]

20

25

15

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiummethansulfonat	0,02
HFA-227	99,98

Formulierungsbeispiel 32:

[0171]

30

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumsaccharat	0,02
HFA-134a	99,98

Formulierungsbeispiel 33:

³⁵ [0172]

40

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumtoluolsulfonat	0,02
HFA-227	99,98

Formulierungsbeispiel 34:

⁴⁵ [0173]

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiummethansulfonat	0,02
HFA-134a	99,98

50

Formulierungsbeispiel 35:

55 **[0174]**

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumtoluolsulfonat	0,02
HFA-227	20,00
HFA-134a	79,98

Formulierungsbeispiel 36:

¹⁰ [0175]

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumbenzoat	0,04
HFA-227	40,00
HFA-134a	59,96

Formulierungsbeispiel 37:

[0176]

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumsaccharat	0,04
HFA-227	80,00
HFA-134a	19,96

Formulierungsbeispiel 38:

[0177]

Bestandteile	Konzentration [% w/w]
Tiotropiumbenzoat	0,02
HFA-227	60,00
HFA-134a	39,98

B.3. Treibgasfreie Inhalationsaerosole

[0178] Die neuen Tiotropiumsalze können gegebenenfalls auch in Form von treibgasfreien Inhalationsaerosolen appliziert werden. Zur Applikation dieser treibgasfreien Inhalationsaerosole werden die neuen Tiotropiumsalze in Form von Arzneimittellösungen bereitgestellt.

[0179] Dabei kann das Lösungsmittel ausschließlich Wasser sein, oder es ist ein Gemisch aus Wasser und Ethanol. Der relative Anteil an Ethanol gegenüber Wasser ist nicht begrenzt, bevorzugt liegt die maximale Grenze jedoch bei bis 70 Volumenprozent, insbesondere bei bis zu 60 Volumenprozent und besonders bevorzugt bei bis zu 30 Volumenprozent. Die restlichen Volumenprozente werden von Wasser aufgefüllt. Bevorzugtes Lösungsmittel ist Wasser ohne ethanolischen Zusatz.

[0180] Die Konzentration der erfindungsgemäßen neuen Tiotropiumsalze bezogen auf den Anteil an Tiotropium in der fertigen Arzneimittelzubereitung ist abhängig von dem angestrebten therapeutischen Effekt. Für die Mehrzahl der auf Tiotropium ansprechenden Erkrankungen liegt die Konzentration an Tiotropium zwischen 0,0005 und 5 Gew. %, bevorzugt zwischen 0,001 und 3 Gew.%.

[0181] Der pH-Wert der erfindungsgemäßen Formulierung liegt zwischen 2,0 und 4,5, bevorzugt zwischen 2,5 und 3,5 und stärker bevorzugt zwischen 2,7 und 3,3 und besonders bevorzugt zwischen 2,7 und 3,2. Am stärksten bevorzugt sind pH-Werte mit einer oberen Grenze von 3,1.

24

15

5

25

20

35

30

45

40

50

[0182] Der pH-Wert wird durch Zugabe von pharmakologisch verträglichen Säuren eingestellt. Beispiele für diesbezüglich bevorzugte anorganische Säuren sind: Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure und/oder Phosphorsäure.

[0183] Beispiele für besonders geeignete organische Säuren sind: Ascorbinsäure, Zitronensäure, Äpfelsäure, Weinsäure, Maleinsäure, Bernsteinsäure, Fumarsäure, Essigsäure, Ameisensäure und/oder Propionsäure und andere. Bevorzugte anorganische Säuren sind Salzsäure, Schwefelsäure. Es können auch die Säuren verwendet werden, die bereits mit dem Wirkstoff ein Säureadditionssalz bilden.

[0184] Unter den organischen Säuren sind Ascorbinsäure, Fumarsäure und Zitronensäure bevorzugt, wobei Zitronensäure am stärksten bevorzugt ist. Gegebenenfalls können auch Gemische der genannten Säuren eingesetzt werden, insbesondere in Fällen von Säuren, die neben ihren Säuerungseigenschaften auch andere Eigenschaften, z.B. als Geschmackstoffe oder Antioxidantien besitzen, wie beispielsweise Zitronensäure oder Ascorbinsäure.

[0185] Als anorganische Säuren wird ausdrücklich Salzsäure genannt.

30

35

40

45

50

55

[0186] Gegebenenfalls können auch pharmakologisch verträgliche Basen zum genauen Austitrieren des pH-Wertes eingesetzt werden. Als Basen eignen sich beispielsweise Alkalihydroxide und Alkalicarbonate. Bevorzugtes Alkaliion ist Natrium. Werden solche Basen verwendet, ist darauf zu achten, daß auch die daraus resultierenden Salze, die dann in der fertigen Arzneimittelformulierung enthalten sind, mit der oben genannten Säure pharmakologisch akzeptabel ist.

[0187] Erfindungsgemäß kann in der vorliegenden Formulierung auf den Zusatz von Editinsäure (EDTA) oder einem der bekannten Salze davon, Natriumedetat, als Stabilisator oder Komplexbildner verzichtet werden.

[0188] Eine andere Ausführungsform beinhaltet Editinsäure und/oder die genannten Salze davon.

[0189] In einer solchen bevorzugten Ausführungsform liegt der Gehalt bezogen auf Natriumedetat unter 10 mg /100 ml. In diesem Fall findet sich ein bevorzugter Bereich zwischen 5 mg/100 ml und kleiner 10 mg/100 ml oder ein anderer zwischen größer 0 und 5 mg/100ml.

[0190] In einer anderen Ausführungsform beträgt der Gehalt an Natriumedetat 10 bis zu 30 mg /100 ml, bevorzugt beträgt er maximal 25 mg/100 ml.

[0191] In einer bevorzugten Ausführungsform wird auf diesen Zusatz gänzlich verzichtet.

[0192] Analoges wie bereits für Natriumedetat ausgeführt, gilt auch für andere vergleichbare Zusatzstoffe, die komplexbildende Eigenschaften aufweisen und anstelle dessen verwendet werden können, wie beispielsweise Nitrilotriessigsäure und deren Salze.

[0193] Unter Komplexbildner werden im Rahmen der vorliegenden Erfindung bevorzugt Moleküle verstanden, die in der Lage sind Komplexbindungen einzugehen. Bevorzugt sollen durch diese Verbindungen Kationen, besonders bevorzugt metallische Kationen komplexiert werden.

[0194] Der erfindungsgemäßen Formulierung können neben Ethanol auch weitere Co-Solventien und/oder weitere Hilfsstoffe zugesetzt werden.

[0195] Bevorzugte Co-Solventien sind solche, die Hydroxylgruppen oder andere polare Gruppen enthalten, beispielsweise Alkohole - insbesondere Isopropylalkohol, Glykole - insbesondere Propylenglykol, Polyethylenglykol, Polypropylenglykol, Glykolether, Glycerol, Polyoxyethylenalkohole und Polyoxyethylen-Fettsäureester, sofern sie nicht bereits das Lösungs-oder Suspensionsmittel sind.

[0196] Unter Hilfs- und Zusatzstoffen wird in diesem Zusammenhang jeder pharmakologisch verträgliche und therapeutisch sinnvolle Stoff verstanden, der kein Wirkstoff ist, aber zusammen mit dem Wirkstoff in dem pharmakologisch geeigneten Lösungsmittel formuliert werden kann, um die qualitativen Eigenschaften der Wirkstoffformulierung zu verbessern. Bevorzugt entfalten diese Stoffe keine oder im Kontext mit der angestrebten Therapie keine nennenswerte oder zumindest keine unerwünschte pharmakologische Wirkung. Zu den Hilfs- und Zusatzstoffen zählen z.B. oberflächenaktive Stoffe, wie z.B. Sojalecithin, Ölsäure, Sorbitanester, wie Sorbitantrioleat, Polyvinylpyrrolidon sonstige Stabilisatoren, Komplexbildner, Antioxidantien und/oder Konservierungsstoffe, die die Verwendungsdauer der fertigen Arzneimittelformulierung verlängern, Geschmackstoffe, Vitamine und/oder sonstige dem Stand der Technik bekannte Zusatzstoffe. Zu den Zusatzstoffen zählen auch pharmakologisch unbedenkliche Salze wie beispielsweise Natriumchlorid. [0197] Zu den bevorzugten Hilfsstoffen zählen Antioxidantien, wie beispielsweise Ascorbinsäure, sofern nicht bereits für die Einstellung des pH-Werts verwendet, Vitamin A, Vitamin E, Tocopherole und ähnliche im menschlichen Organismus vorkommende Vitamine oder Provitamine.

[0198] Konservierungsstoffe können eingesetzt werden, um die Formulierung vor Kontamination mit pathogenen Keimen zu schützen. Als Konservierungsstoffe eignen sich die dem Stand der Technik bekannten, insbesondere Benzalkoniumchlorid oder Benzoesäure bzw. Benzoate wie Natriumbenzoat in der aus dem Stand der Technik bekannten Konzentration.

[0199] Bevorzugte Formulierungen enthalten außer dem Lösungsmittel Wasser und einem der neuen Tiotropiumsalze nur noch Benzalkoniumchlorid und Natriumedetat.

[0200] In einer anderen bevorzugten Ausführungsform wird auf Natriumedetat verzichtet.

[0201] Die erfindungsgemäßen Lösungen werden bevorzugt mittels des Inhalators Respimat[®] appliziert. Eine weiterentwickelte Ausführungsform dieses Inhalators ist in der WO 97/12687 und deren Figuren 6 offenbart.

B.3.1. Beispiele für treibgasfreie Inhalationsaerosole

[0202] Die nachfolgenden Beispiele dienen der exemplarischen, weitergehenden Illustration der vorliegenden Erfindung, ohne selbige auf deren Inhalt zu beschränken.

Formulierungsbeispiel 39:

[0203]

I	

Bestandteile Menge
Tiotropiumtoluolsulfonat 0,05 g
Benzalkonumchlorid 10 mg
Natriumedetat 10 mg
1N HCl (aq) ad pH 2,9
Wasser ad 100 g

Menge

0,03 g

10 mg

10 mg

ad pH 2,9

ad 100 g

Bestandteile

Tiotropiumbenzoat

Benzalkonumchlorid

Natriumedetat

1N HCI (aq)

Wasser

15

20 Formulierungsbeispiel 40:

[0204]

25

30

Formulierungsbeispiel 41:

[0205]

40

35

45

Bestandteile	Menge
Tiotropiumsaccharat	0,10 g
Benzalkonumchlorid	10 mg
Natriumedetat	25 mg
1N HCl (aq)	ad pH 3
Wasser	ad 100 g

Formulierungsbeispiel 42:

50 **[0206]**

BestandteileMengeTiotropiummethansulfonat0,04 gBenzalkonumchlorid10 mgNatriumedetat10 mg

(fortgesetzt)

Bestandteile	Menge
1N HCl (aq)	ad pH 2,9
Wasser	ad 100 g

Patentansprüche

5

10

25

30

35

40

45

50

55

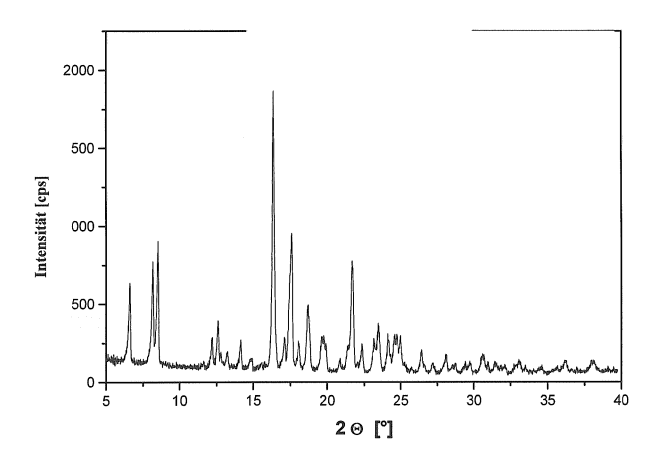
1. Verbindungen der Formel 1

worin X^- ein Anion bedeutet, gegebenenfalls in Form ihrer Solvate oder Hydrate, mit der Maßgabe, dass X^- nicht Bromid sein kann.

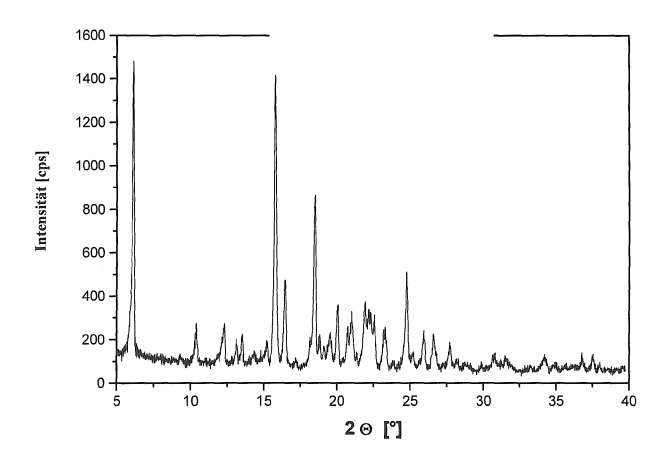
- 2. Verbindungen der Formel 1 nach Anspruch 1, worin
 - X- ein Anion ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Fluorid, Chlorid, Bromid, Jodid, C $_1$ C $_4$ -Alkylsulfat, Sulfat, Hydrogensulfat, Phosphat, Hydrogenphosphat, Dihydrogenphosphat, Nitrat, Maleat, Acetat, Trifluoracetat, Citrat, Fumarat, Tartrat, Oxalat, Succinat, Saccharat, und Benzoat, oder
 - C_1 - C_4 -Alkylsulfonat, welches am Alkylrest gegebenenfalls ein-, zwei oder dreifach durch Fluor substituiert sein kann, oder
 - Phenylsulfonat, wobei das Phenylsulfonat am Phenylring gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch C_1 - C_4 -Alkyl substituiert sein kann, bedeutet.
- **3.** Verbindungen der Formel <u>1</u> nach Anspruch 1 oder 2, in denen X⁻ Benzoat, Saccharat, Toluolsulfonat oder Methansulfonat bedeutet, gegebenenfalls in Form ihrer Solvate oder Hydrate.
- 4. Kristallines Tiotropiumbenzoat, gegebenenfalls in Form seiner Solvate oder Hydrate.
- **5.** Kristallines Tiotropiumbenzoat nach Anspruch 4, welches **dadurch gekennzeichnet ist, dass** es im Röntgenpulverdiagramm unter anderen die charakteristischen Werte d= 10,38 Å; 5,41 Å; 5,05 Å und 4,9 Å aufweist.
 - 6. Kristallines Tiotropiumsaccharat, gegebenenfalls in Form seiner Solvate oder Hydrate.
 - 7. Kristallines Tiotropiumsaccharat nach Anspruch 6, welches **dadurch gekennzeichnet ist, dass** es im Röntgenpulverdiagramm unter anderen die charakteristischen Werte d= 14,42 Å; 5,61 Å; 4,79 Å und 3,59 Å aufweist.
 - **8.** Kristallines Tiotropiumtoluolsulfonat, gegebenenfalls in Form seiner Solvate oder Hydrate.
- **9.** Kristallines Tiotropiumtoluolsulfonat nach Anspruch 8, welches **dadurch gekennzeichnet ist, dass** es im Röntgenpulverdiagramm unter anderen die charakteristischen Werte d= 15,73 Å; 5,42 Å und 4,59 Å aufweist.
 - 10. Kristallines Tiotropiummethansulfonat, gegebenenfalls in Form seiner Solvate oder Hydrate.

- **11.** Kristallines Tiotropiummethansulfonat nach Anspruch 10, welches **dadurch gekennzeichnet ist, dass** es im Röntgenpulverdiagramm unter anderen die charakteristischen Werte d= 7,32 Å; 5,34 Å; 4,93 Å; 4,55 Å und 4,19 Å aufweist.
- **12.** Verwendung eines Tiotropiumsalzes nach einem der Ansprüche 1 bis 11 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Atemwegserkrankungen, insbesondere zur Behandlung von COPD (chronic obstructive pulmonary disease = chronisch obstruktive Lungenerkrankung) und Asthma.
 - 13. Arzneimittel, dadurch gekennzeichnet dass es ein Tiotropiumsalz nach einem der Ansprüche 1 bis 12 enthält.
- **14.** Arzneimittel nach Anspruch 13, **dadurch gekennzeichnet, daß** es in Form einer für die Inhalation geeigneten Darreichungsform vorliegt.
 - **15.** Arzneimittel nach Anspruch 14, **dadurch gekennzeichnet**, **daß** es sich um eine Darreichungsform ausgewählt aus der Gruppe Inhalationspulver, treibgashaltige Dosieraerosole und treibgasfreie Inhalationslösungen oder -suspensionen handelt.

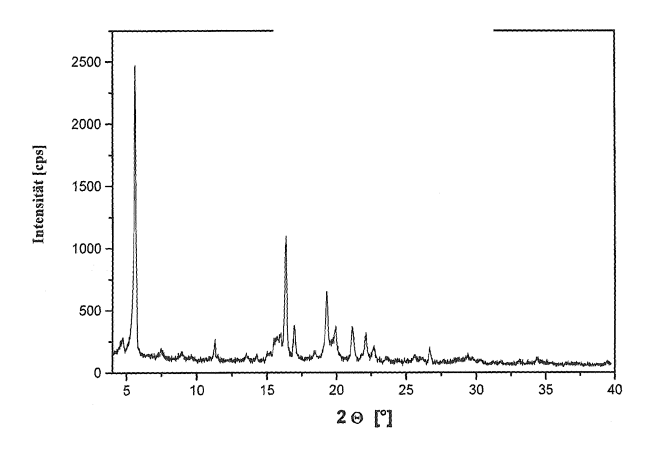
Figur 1: Röntgenpulverdiagramm von wasserfreiem Tiotropiumbenzoat



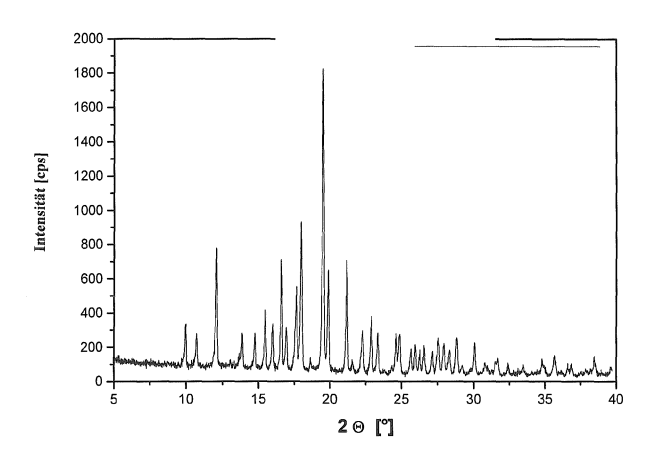
Figur 2: Röntgenpulverdiagramm von wasserfreiem Tiotropiumsaccharat



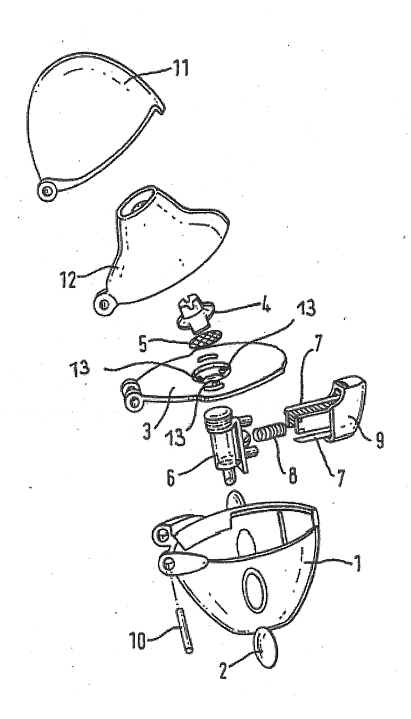
Figur 3: Röntgenpulverdiagramm von wasserfreiem Tiotropiumtoluolsulfonat



Figur 4: Röntgenpulverdiagramm von wasserfreiem Tiotropiummethansulfonat



Figur 5:





EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 09 15 7299

	EINSCHLÄGIGE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokun der maßgebliche	nents mit Angabe, soweit erforderlich, en Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (IPC)
Х	; NAGEL JUERGEN (DE () 16. Mai 2002 (20	RRINGER INGELHEIM PHARMA (); SCHMELZER CHRISTEL (02-05-16) () - Zeile 30; Ansprüche	1-15	INV. C07D451/10 A61K31/46 A61P11/00
Х			1-15	
Х		DEHRINGER INGELHEIM Der 2002 (2002-09-19) Der Zeile 63; Anspruch 5	1-15	
D,X	EP 0 418 716 A (BOE BOEHRINGER INGELHEI 27. März 1991 (1991 * Anspruch 1 *		1-15	
D,A	WO 02/30928 A (BOEF; KULINNA CHRISTIAN (D) 18. April 2002 * das ganze Dokumer		1-15	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (IPC)
Der vo		rde für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche		Prüfer
	München	9. Juni 2009	Bas	ton, Eckhard
X : von Y : von ande A : tech O : nich	ATEGORIE DER GENANNTEN DOKI besonderer Bedeutung allein betradn besonderer Bedeutung in Verbindung eren Veröffentlichung derselben Kateg nologischer Hintergrund tschriftliche Offenbarung sohenliteratur	E : älteres Patentdok tet nach dem Anmeld mit einer D : in der Anmeldung torie L : aus anderen Grün	ument, das jedoc edatum veröffen angeführtes Dol den angeführtes	tlicht worden ist kument

EP 09 15 7299

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

09-06-2009

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokum		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0238154	A	16-05-2002	ATTUGRAN CCEEEPPSSRUPPRXOZLTTKAUA	291428 T 362761 T 2791002 A 107781 A 0115226 A 2429012 A1 1678318 A 20031444 A3 10056104 A1 1514546 T3 SP034571 A 200300228 A 1335728 A1 1808174 A1 2240549 T3 2287629 T3 20030378 A2 0301447 A2 2004513146 T 2005068163 A 20080079701 A PA03004164 A 20032111 A 526400 A 365989 A1 1335728 E 1514546 E 7412003 A3 74853 C2 35503 A 200302921 A	15-04-2005 15-06-2007 21-05-2002 30-06-2004 07-10-2003 16-05-2002 05-10-2005 13-08-2003 23-05-2002 24-09-2007 25-06-2003 15-10-2003 20-08-2003 18-07-2007 16-10-2005 16-12-2007 30-04-2005 28-10-2003 30-04-2004 17-03-2005 01-09-2008 16-08-2005 08-07-2003 30-09-2005 24-01-2005 15-06-2007 07-10-2003 15-09-2006 19-04-2004
WO 0236104	А	10-05-2002	AT AU BG BR CN CN CZ DE DK EC EE EP	373473 T 2173802 A 107727 A 0115076 A 2426074 A1 1473038 A 101292964 A 20031486 A3 10152521 A1 1333819 T3 SP034541 A 200300203 A 1333819 A2 2294045 T3	15-10-2007 15-05-2002 30-11-2004 29-07-2003 10-05-2002 04-02-2004 29-10-2008 13-08-2003 11-07-2002 03-12-2007 26-05-2003 15-10-2003 13-08-2003 01-04-2008

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

EP 09 15 7299

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

09-06-2009

	m Recherchenbericht lführtes Patentdokume	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
W	0 0236104	A		HK HR JP MX NO NZ PL SK UY YU ZA	1060524 A1 20030338 A2 0301378 A2 2004512357 T PA03003742 A 20031911 A 526023 A 360405 A1 1333819 E 5272003 A3 78690 C2 26989 A1 33003 A 200302922 A	05-09-2008 30-04-2005 28-10-2003 22-04-2004 15-10-2004 29-04-2003 27-05-2005 06-09-2004 29-10-2007 07-10-2003 25-04-2007 20-06-2002 25-05-2006 22-04-2004
D	E 10111843	A	19-09-2002	AT AU CA DK WO EP ES JP MX US	337785 T 2002251009 A1 2440699 A1 1385519 T3 02072095 A2 1385519 A2 2269669 T3 2004528305 T PA03008223 A 2004039011 A1	15-09-2006 24-09-2002 19-09-2002 13-11-2006 19-09-2002 04-02-2004 01-04-2007 16-09-2004 29-01-2004 26-02-2004
E	P 0418716	A	27-03-1991	AT AU BG CZ DD DE DE DK WO ES HR HU IE IL	103914 T 642913 B2 6431890 A 61295 B2 2066248 A1 9004523 A3 297647 A5 3931041 A1 10299026 I1 59005250 D1 0418716 T3 9104252 A1 2052125 T3 114395 B1 940723 A2 60740 A2 210612 B3 903342 A1 95691 A	15-04-1994 04-11-1993 18-04-1991 30-04-1997 17-03-1991 11-11-1998 16-01-1992 28-03-1991 07-11-2002 11-05-1994 02-05-1994 04-04-1991 01-07-1994 15-10-2004 30-06-1997 28-10-1992 29-05-1995 10-04-1991 23-07-1996

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

EP 09 15 7299

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

09-06-2009

lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
		JP	7030074	В	05-04-1995
EP 0418716 A		JP LU MX NL NO NZ PH PL PT SI RU ZA	5502438 90949 9203150 300084 921002 235306 31617 286900 95312 9011744 452390 2073677 9007338	A1 I1 A A A A1 A A A3 C1	28-04-1993 30-10-2002 01-07-1992 01-05-2002 13-03-1992 24-06-1997 12-01-1999 02-12-1991 22-05-1991 31-10-1997 04-11-1998 20-02-1997 26-08-1992
WO 0230928 A	18-04-2002	APT ABBCCCCEEEEHHHIJJMMNOALTKRWY	1499602 107687 0114584 2425539 1469877 1733761 SP034540 200300171 24142 1326862 2228965 1060567 20030276 0301022 6772 3764422	T A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	28-02-2006 15-10-2004 22-04-2002 30-09-2003 26-08-2003 11-04-2003 21-01-2004 15-02-2006 25-07-2003 16-06-2003 06-08-2008 16-07-2003 16-04-2005 28-02-2005 28-02-2005 28-02-2005 28-02-2005 28-02-2005 28-02-2005 28-02-2005 28-02-2005 28-10-2003 09-04-2003 05-04-2006 02-09-2004 01-07-2003 03-12-2004 11-04-2005 18-04-2005 18-04-2006 24-01-2005 30-11-2004 05-08-2003 21-12-2004 01-06-2004 20-06-2002

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

EP 09 15 7299

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten

Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

09-06-2009

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
		YU ZA	27303 200302500	A A	25-05-2006 22-04-2004

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

IN DER BESCHREIBUNG AUFGEFÜHRTE DOKUMENTE

Diese Liste der vom Anmelder aufgeführten Dokumente wurde ausschließlich zur Information des Lesers aufgenommen und ist nicht Bestandteil des europäischen Patentdokumentes. Sie wurde mit größter Sorgfalt zusammengestellt; das EPA übernimmt jedoch keinerlei Haftung für etwaige Fehler oder Auslassungen.

In der Beschreibung aufgeführte Patentdokumente

- EP 418716 A1 [0002]
- EP 418716 A [0004] [0021] [0027]
- WO 0230389 A [0067] [0067] [0069]
- WO 0230390 A **[0074]**
- US 4570630 A **[0077]**

- DE 3625685 A [0077]
- WO 9428958 A [0077]
- WO 03078429 A1 [0088]
- WO 9712687 A **[0201]**